PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

60-139679

(43) Date of publication of application: 24.07.1985

(51)Int.Cl.

CO7D277/66 C07D417/12 // A61K 31/425 A61K 31/445 A61K 31/495 A61K 31/495 (CO7D417/12 CO7D277:00 CO7D211:00

(21)Application number: 58-251934

(71)Applicant: SANTEN PHARMACEUT CO LTD

(22) Date of filing:

27.12.1983

(72)Inventor: IWAO JUNICHI

ISO TADASHI OOYA MASAYUKI

(54) 2-ARYLBENZOTHIAZOLINE DERIVATIVE

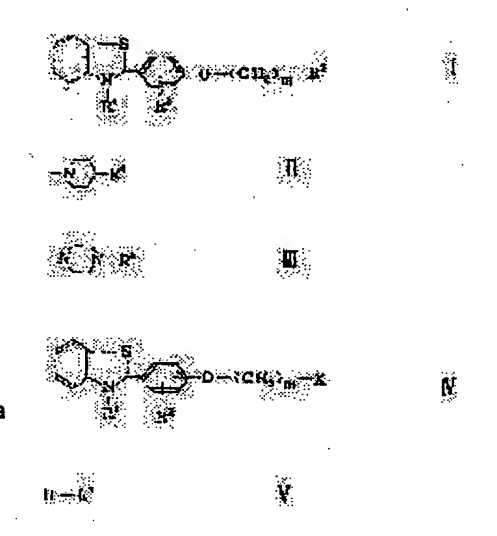
(57)Abstract:

NEW MATERIAL: A 2-aryl-benzothiazoline derivative expressed by formula I (R1 is lower alkanoyl or formyl; R2 is one or plural groups selected from H, lower alkyl, lower alkoxyl, hydroxy, halogen, nitro, halogeno lower alkyl or sulfamoyl; R3 is expressed by formula II or III, etc.; R4 is benzylcarbonyl, etc.; R5 is phenoxy-lower alkylene, etc.; m is an integer 1W6).

EXAMPLE: 3-Acetyl-2-[5-methoxy-2-[4-[4-[4-(4methoxybenzoyl)-1-piperidyl]butoxy} phenyl] benzothiazoline oxalate.

USE: Useful as a remedy for angina pectoris, arrhythmia and thrombosis, etc. having pharmacological action, e.g. inhibitory action on blood platelet agglutin agglutination, calcium antagonistic action, etc.

PREPARATION: A compuound expressed by formula IV (X is halogen) in reacted with an amine derivative expressed by formula V to afford the aimed compound expressed by formula I.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

⑩日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

四公開特許公報(A)

7330-4C

昭60-139679

Spint Cl. 4

識別記号

ADD

庁内整理番号

母公開 昭和60年(1985)7月24日

C 07 D 277/66 417/12 // A 61 K 31/425

425 ACB 445 ABQ 495 ABS

31/495 (C 07 D 417/12 7431-4C

277:00 211:00)

審査請求 未請求 発明の数 1 (全7頁)

9発明の名称

2-アリールベンゾチアゾリン誘導体

②特 顧 昭58-251934

9出 願 昭58(1983)12月27日

砂発 明 者 岩 尾

順 一 宝塚市野上4-7-27

砂発 明 者 磯

正 堺市丈六197-7

⑦発 明 者 大 矢 正 雪 ①出 願 人 参天製薬株式会社

茨木市山手台3丁目27番18号

大阪市東淀川区下新庄3丁目9番19号

②代理人 弁理士

弁理士 滝川 敏雄

超 細 岩

1. 発明の名称

2-アリールペンゾチアプリン誘導体

2. 特許請求の範囲

式〔I〕で表わされる化合物かよびその塩類。

$$\begin{array}{c|c}
S \\
O - (CH_2)_m - R^2
\end{array}$$
(1)

〔 武中 .

R¹は低級アルカノイル基またはホルミル基を示す。

R²は水素原子、低級アルキル基。低級アルコキシ基。ヒドロキシ基。ハロゲン原子、ニトロ基。ハロゲノ低級アルキル基またはスルフアモイル基から選択される一つまたは複数の基を示す。

R³ は - N - R⁴ . - N N - R⁵ . - N S また H - N < R⁵ を 示 ナ o R⁶

R⁴はペンジルカルポニル基,αーヒドロキシペンジル基,置換ペンゾイル基,置換ペンジル

カルポニル書または世換αーヒドロキシペンジル 器を示し、該世換器は低級アルキル器、低級アルコキン部またはヘロゲン原子から選択される一つまたは複数の器を示す。

R⁵はフェノキシー低級アルキレン基またはナフテルオキシー低級アルキレン基を示し、該低級アルキレン基を示し、該低級アルキレン基はさらに水酸基で微模されていてもよい。

R⁶は水素原子、低級アルキル基、低級アルコキ シ基またはハロゲン原子から選択される一つまた は複数の基を示す。

R⁷は低級アルキル基,シクロヘキシル基。ペン ゾイルオキシー低級アルキレン語または

R⁶ (CH₂)_n を示し,肢ペンソイル悪は低級アルキル塞,低級アルカノイル塞またはヘロダン原子から選択される一つまたは複数の塞で散換されていてもよい。

R^Bはペンゾイルオキシー低級アルキレン基また は R^B (CH₂)_n を 示し、 放ペンゾイル甚は低級 アルキル基、低級アルカノイル基またはハロゲン 原子から選択される一つまたは複数の基で世換 されていてもよい。

mは1~6を示す。

nは3~5を示す。]

3. 発明の評細な説明

本発明は下記一般式[I]で表わされる新規ペンソテアソリン誘導体をよびその塩類に関する。

〔式中。

R¹は低級アルカノイル基またはホルミル基を示す。

Rt水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ヒドロキシ基、ハロゲン原子、ニトロボ・ハロゲン低級アルキル基またはスルフアモイル基から選択される一つまたは複数の基を示す。

$$R^3H - N - R^4 - N N - R^6 - N S 生 大 H - N $< R^7 + \pi + c$$$

は R (CH₂)_n を示し、はペンソイル基は低級 アルキル族、低級アルカノイル基またはハロゲン 原子から選択される一つまたは複数の基で監接さ れていてもよい。

mは1~6を示す。

n は3~5を示す。以下同じ。〕

本発明化合物 [I] は血小板凝集阻害作用。カルシウム拮抗作用等の楽器作用を有し、狭心症。不整脈、血栓症等の治療薬として有用な化合物である。ペンソチアソリン誘導体についての報告は数 多くあるが、本発明化合物の主骨格をなす2 ーフェニルペンゾチアソリン誘導体に関しては、特質 昭 5 7 ー 1 5 3 2 8 9 号 に配銀されているにすぎない。本発明導体について、さらに改良すべく供養研究した結果、使れた異理作用を有する新規 2 ーフェニルペンゾチアソリン誘導体を見い出した。

本発明化合物[I]の合成法の一例として。式[II]で示される化合物とH-IPで示されるアミン誘導

Rはペンジルカルボニル高。αーヒドロキンベンジル芸、世換ペンゾイル高、世換ペンジルカルボニル高または世換αーヒドロキンペンジル医を示し、眩暈後高は低級アルキル高、低級アルコキン高またはヘロゲン原子から選択される一つまたは複数の基を示す。

がはフェノキシー低級アルキレン基またはナフテルオキシー低級アルキレン基を示し、飲低級アルキレン基はさらに水製基で低換されていてもよい。

R⁶は水素原子、低級アルキル器、低級アルコキ シ基またはヘロゲン原子から選択される一つまた は複数の器を示す。

R⁷は低級アルキル基、シクロヘキシル基、ペン ソイルオキシー低級アルキレン器または

R-C(CH₂)_nを示し、数ペンゾイル若は低級アルキル基、低級アルカノイル若またはハログン原子から選択される一つまたは複数の器で置換されていてもよい。

Reはペンソイルオキシー低級アルキレン基また

体との反応がある。

CID

〔式中,又はヘログン原子を示す。〕

上記反応には特に必要な条件はなく、一般にアミン関導体とヘライドとの反応に用いられる方法を利用することができる。例えば、式〔□〕で示されるヘライドとアミン財導体を混合して加熱する方法や有機溶集中でトリエテルアミン等の塩器の存在下で反応させる方法等が用いられる。

本発明化合物でII」は限付加塩の形態とすることができる。酸付加塩は無機酸または有機酸を使用し常にて得られる。医薬として許容される塩を形成する適当な酸の例として、塩酸、硫酸・リン酸、乳酸、マレイン酸、フマル酸、シュウ酸、コーク酸、クエン酸、メタンスルホン酸、パラトルエンスルホン酸等が挙げられる。

本発明化合物 [I] は1個またはそれ以上の不然

炭素原子を有するので立体異性体が存在する。と れらはいずれも本発明の範囲に包含される。

以下に実施例を示す。

NMR にかける各プロトンの帰載は下記式 [II]

また。-OCB 密は上式[E]のCy 位からCe位ま 偶額アミン部に置換されている場合は-OCH3(A)と 畑川した。

突施例1.

酸。1.規定水酸化ナトリウム水溶散。飽和食塩水 の順で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで脱水する。 クロロホルムを戴圧督去し、得られる抽状残盗に

数点97~103℃(メタノールーアセトニトリル) IR(KBr.cm⁻¹)

1 6 6 4 . 1 5 9 7 . 1 4 6 5 . 1 3 7 7 . 1 2 7 6 NMR(DMSO-de,)

3.92~4.32(2H,m,-OCH2-).

3.62 (3H, a, -0 C $H_{2}(P)$). 3.88(3H, a, -0C $\underline{H}_{2}(A)$),

6.73~7.39(8H,m,C2-H及びTロマチック H),

7.73~8.22(3H.m.C,-H及び

$$-co \xrightarrow{H} -och^3$$

突旋例1と同様の操作にて次の化合物を得る。 3-7-4-2-[2-[4-[4-[2-ヒドロキシー3ー(1ーナフテルオキシ)プロ ピル]ー1ーピペラジニル]プトキシ]ー5ー イン政塩

取率80%

厳点114~115℃分解しメダノールーアセト ニトリル)

IR(KBr,cm⁻¹)

3392, 1665, 1615, 1571, 1484, 1462, 1376, 3354, 1269, 1206, 1099, 863, 766, 74.6

NMR (DMSO-da,))

3.53 (3H.s.-OCH₂(P)). 3.73~4.57(6H,m,-OCH_-及び $-C \underline{H} C \underline{H}_2 O -)$. OH

6.10(4H, s, $\frac{H}{2}$ × 2). 6.4 2 (1 H , d , J = 2.0 Hz , $C_{e'} - H$) . 6.60~8.40(14H.m.C2-H及びアロマチツ 夕田).

8.50~1 0.67 (4H, br. -CO2H×4) 3ーアセチルー2ー(2-C4-(N-(2-インダニル)ーNーメテルアミノコフトキシコ ー 5 ーメドキシフエニル] ペンソチアソリン・

权本605

IR(KBr.cm⁻¹)

1735、1673、1601、1491、1464、
1427、1373、1277、1206、745

NMR(DMSO-d₆、6)

1.50~2.13(4H,m.-OCH₂(CH₂)₂CH_N<),
2.20(3H,s.-COCH₃)。
2.75(3H,s.-N<
CH₃)。
2.93~3.50(6H,m.-CH₂N-CH₂)。
3.58(3H,s.-OCH₂(P))。
3.77~4.40(3H,m.-OCH₂-及び-N-CH₃)。
6.45(1H,d.J=2.5Hz.C₆,-H)。
6.60~7.43(10H,m.C₂-H及びTロマテンクH)。
7.57~8.20(1H,m.C₄-H)。
11.09(2H,brs.-CO₂H×2)
2-(2-(4-(4-(4-7ルオロペンソチアソン・フェル限塩

収率 4 5 多

マレイン放塩の製造

3 - アセチルー 2 - [2 - (4 - プロモブトキシ) - 5 - メトキシフエニル] ペングチアグリン(1.31 9) と 4 - (4 - メチルペングイル) ピペリジン(1.22 9) を 8 0 ~ 9 0 でで)時間加熱批拌する。室型にもどしたのち、実施例1と同様の処理を行い、機配化合物 1.01 9 (収率 5 0 9) を 得る。

成点 1 7 5 ~ 1 7 8 で
IR(KBr,cm⁻¹)

1671、1604、1577、1493、1465、
137 9、1275、1208

NMR(DMSO-da, 8)
1.65~2.36(8H,m,-OCH₂(CH₂)₂CH₂N CH₃),
2.27(3H,s,-COCH₃)、
2.42(3H,s,-CCH₃)、
2.87~4.03(7H,m,-CH₂N CH₂ CH-CO-),
3.67(3H,s,-OCH₃(P))、

触点 160~161℃分解(メタノールーアセト ニトリル)

IR(KBr,cm⁻¹)

1712,1671,1592,1577.1497.

1470,1353,1274,1212.1155.

1033,744

NMR(DMSO-d₆,))

1.27~2.13(8H,m,-OCH₂(CH₂)₂CH₂N CH₂ CH₂)

2.30~3.50(7H,m,-CH₂N CH₂ CH₂).

3.58(3H,s,-OCH₃(P)).

3.80~4.27(2H,m,-OCH₂-),

6.33~8.20(12H,m,C₂-H 及びアロマチックH).

6.53(2H,s, H)

8.23~8.67(2H,br,-CO₂H×2).

8.47及び8.93(1H,失々s,-CHO)

例2.

- アセチルー2 - [5-メトキシー2-[44-(4-メテルペンソイル)-1-ピペリ

3370, 1638, 1571, 1487, 1476,

IR(KBr,cm⁻¹)

NMR(DMSO-d₆.8)

3.5 4 (3 H , a ,-OCH,(P)),

3.80~4.20(2H,m,-OCH,-),

4.20~4.50(1H,m,-CH-).

1457

のH

4.83~5.73(1H,br.-OH)、
5.97(2H,s. H) (12H,m,C₂-H及びアロマチツクH)。
7.60~8.10(1H,m,C₄-H)

3 - アセチルー2 - 〔2 - 〔4 - 〔2 - フェニルナアソリジンー3 - イル)プトキン〕 - 5 - メトキンフェニル〕ベンゾナアンリン・塩酸塩
収率60%

融点148~151℃

IR(KB-r,cm⁻¹)

3700~3100.2800~2200,1664、1591、1498、1464、1424、1377、1327、1273、1208、1122

NMR(DMSO-d₄、≥)

1.45~2.31.(4H,m,-OCH₂(CH₂)₂CH₂N⟨)、2.18(3H,s,-COCH₂).

IR(KBr.cm⁻¹)

CH-CH₂ -CH₂N S)。 3.5 4 (3 H . m . - OCH₂(P))。 3.6 4 (3 H . m . - OCH₂(A))。 3.7 9 (6 H . m . - OCH₂(A) × 2)。 5.6 2 (1 H . b r m . - N S)。 H
6.3 9 (1 H . d . J = 2.5 H m . C₂ - H 及びアロマチック H)

7.72~8.13(1H,m,C₄-H).

11.96~13.04(1H,br,HCl)

・3-アセナルー2ー〔2ー〔5ー〔Nー(2ーベンソイルオキシエナル)ーNーシクロヘキシル〕Tミノ〕ベンナルオキシー5ーメトキシフェニル] ベンゾナアソリン・塩酸塩
収率45号

IR(KBr, cs⁻¹)

2928,1719,1665,1494,1464,
1376,1270,1208,1106,712

NMR (DMS 0 - d. . .)

0.84~2.33(16H .m. - OCH₂(CH₂,CH₁) - (CH₂).

2.19(3H. .. - COCH₃).

2.93~3.81(5H. m. - CH₂N CH₃).

3.55(3H,*,-OCH₂(P)),
3.82~4.21(2H,m,-OCH₂-),
4.58~4.92(2H,m,-CH₂OCO-),
6.42(1H,d,J=2.5H*,C₂-H),
6.64~7.68(9H,m,C₂-H及びアロマチック

3 ー ア セ テ ル ー 2 ー [2 ー [4 ー [4 ー [4 ー 7 ル オ ロ ベン ゾ イ ル) ー 1 ー ピ ベ リ ジ ル] ブ ト キ シ 3 ー 5 ー メ ト キ シ フ エ ニ ル] ベ ン ゾ チ ア ゾ リ ン・

突施例 3.

マレイン酸塩の製造

3 ー アセチルー2 ー [2 ー (4 ー プロモブトキャン 1 ー 5 ー メトキシフエニル] ペンゾチアゾリン (1.5 3 タ) と 4 ー (4 ー フルオロペンゾイル) どべりジン (0.7 3 タ) のエタノール (4 ㎡) 浴 花に、トリエチルアミン (0.3 5 タ) を加え、1.5時間加熱量減する。 盆型にもどしクロロホルム (2 0 ㎡) に溶解し、1 規定塩酸、水、飽和炭酸水の食で洗浄後、煮ナトリウム水溶液、飽和食塩水の食で洗浄後、無水産酸マグネシウムで脱水する。クロロホルムを飲圧智士して精製する。待られた油状物 (1.2 8 タ) を酢酸エチル (5 ㎡) に溶解し、マレイン酸

(0.2 6 9) の辞献エチ火(5 ml) 溶液を加える ととにより類配化合物 1.3 1 9 (収率 5 5 5) を 得る。

厳点】46~149℃(酢酸エチルーエタノール) IR(KBr.cm⁻¹)

1671, 1594, 1494, 1462, 1375, 1348, 1274, 1232, 1208

NMR (DMSO-d. .)

1.43~2.40 (8H, m, -OCH₂(CH₂)₂CH₂(CH₂) -). 2.23 (3H, m, -COCH₂). 2.77~3.87 (7H, m, -CH₂) CH₂(CH₂).

2.77~3.87 (7H, m, -CH₂N CH₂CH-), 3.57 (3H, s, -OCH₂P)).

3.87~4.36(2H,m,-OCH₂-), 6.03(2H,s, H)

6.43(1H,d,J=2.5Hz, $C_{6'}$ -H).

6.60~7.22(7H.m.TPマチンクH).

7.19(1H, s, C2-H),

7.60~8.12(3H,m,C,-H及び-COH <u>H</u>

実施例3と同様の操作にて次の化合物を得る。

3 ー ア セ チ ル ー 2 ー 〔 2 ー 〔 4 ー 〔 4 ー ペ ン ジ ル カ ル ポ ニ ル ー 〕 ー ピ ペ リ ジ ル 〕 プ ト キ シ 〕 ー 5 ー メ ト キ シ フ エ ニ ル 〕 ペ ン ゾ チ ア ゾ リ ン ・ マ レ イ ン 散 塩

収率 5 5 %

融点 1 5 2 ~ 1 5 4 ℃ (メタノール)

IR(KBr.cm-1)

3400.1706,1669,1571,1490, 1458

NMR(DMSO-ds,))

0.86~2.36(8H, m, -OCH₂(СH₂)₂CH₂)-). 2.23(3H, s, -COCH₂).

2.58~3.76(7H, m, -CH₂N, CH₂CH-). 3.57(3H.s.-OCH₂P)),

 $3.7.9 \sim 4.26 (2H, m, -OCH_2-)$.

3.89 (2H, s, -COCH₃-),

6.03(2H, a, $\frac{H}{}$),

6.12(1H, d, J = 2.0 Hz, $C_{g'} - H$).

6.26~7.36(1)H.m; C₂-H及びアロマチックH),

7.58~8.08(1H.m,C₄-H)

突筋例 4.

3 ー T セナルー 2 ー [2 ー [3 ー [4 ー (4 ー 7 ルオロペンゾイル) ー] ー ピペリ ジル] プロポ キン] ー 5 ー ニ トロフェニル] ペンゾナアゾリンの数造

照点 169~172℃
IR(KBr, cm⁻¹)

1665, 1588, 1508, 1489, 1460,
1449, 1376, 1330, 1262

NMR(DMSO-da,)

1.57~3.53(13H.m.-OCH₂CH₂CH₂N(CH₂)₂CH-),
2.33(3H.m.-COCH₂),
4.25(2H.t.J=6.0Hz.-OCH₂-).
6.83~8.30(12H,m.C₂-H及びアロマナック用)

出頭人 参天製菜株式会社 代理人、滝 川 敏 雄